



# LUBUSKIE CENTRUM ORTOPIEDII

im. dr. Lecha Wierusza w Świebodzinie Spółka z o.o.

ul. Zamkowa 1  
66-200 Świebodzin

REGON 000290630  
NIP 9271938119

tel.: 68 475 06 01    <http://www.loro.pl>  
fax: 68 475 06 02,    mail: [lco@loro.pl](mailto:lco@loro.pl)

Świebodzin, 26.09.2019 r.

Znak sprawy ZP.PN.12.2019

## WYJAŚNIENIE ZAPISÓW SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

**Dotyczy przetargu nieograniczonego: Cykliczne dostawy leków, środków dezynfekcyjnych i materiałów jednorazowego użytku dla Lubuskiego Centrum Ortopedii w Świebodzinie Sp. z o. o.**

### Pytanie 1

Zad 3 pozycja 1

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie koca w rozmiarze 198cm x 61cm które zamawiający ma w aktualnej umowie, i stosuje z posiadany ogrzewaczem.

### Odpowiedź 1

Zamawiający nie dopuszcza proponowanego koca, ponieważ jego szerokość jest za małą i stwarza to utrudnienia w trakcie zabiegu i wymaga dodatkowego mocowania.

### Pytanie 2

Zad 3 pozycja 2

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie koca w rozmiarze 213cm x 91cm które zamawiający ma w aktualnej umowie, i stosuje z posiadany ogrzewaczem.

### Odpowiedź 2

Zamawiający nie dopuszcza proponowanego koca, ponieważ jego szerokość jest za małą i stwarza to utrudnienia w trakcie zabiegu i wymaga dodatkowego mocowania.

### Pytanie 3

Doprecyzowując opis Specyfikacji do rzeczzonego postępowania, czy wymagają Państwo, aby do rzeczzonego postępowania dopuszczone zostały tylko w pakiecie 1 w pozycji 61 paski i glukometry które spełniają w całości normę ISO 15 197:2015 wraz z potwierdzonym zakresem hematokrytu dla rzeczzonej normy ISO 15107: 2015? Spełnianie rzeczzonej normy w całości gwarantuje dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów. Oraz aby wraz z ofertą Wykonawca złożył w przedmiotowym postępowaniu na potwierdzenie spełnienia tego wymogu, to jest spełniania normy ISO 15197:2015 Certyfikat wystawiony przez akredytowany podmiot badawczy zewnętrzny, niezależny od producenta, będącego przedmiotem dostawy, gdzie przez akredytowany podmiot uprawniony należy rozumieć właściwe urzędowo instytucje lub agencje kontroli jakości (podmioty zewnętrzne, niezależne od producentów i Wykonawcy), potwierdzające zgodność przez odniesienie do specyfikacji lub norm zgodnie z ustawą z dnia 13.04.2016 r. o systemach oceny zgodności i nadzoru rynku (Dz. U. poz. 542) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 765/2008 z dnia 9 lipca 2008 r. ustanawiającym wymagania w zakresie akredytacji i nadzoru rynku odnoszącym się do warunków wprowadzania produktów do obrotu i uchylającym rozporządzenie (EWG) nr 339/93? Uwzględniając w tym również okresowe walidacje, pełną





# LUBUSKIE CENTRUM ORTOPEDII

im. dr. Lecha Wierusza w Świebodzinie Spółka z o.o.

ul. Zamkowa 1

REGON 000290630

tel.: 68 475 06 01

<http://www.loro.pl>

66-200 Świebodzin

NIP 9271938119

fax: 68 475 06 02,

mail: [lco@loro.pl](mailto:lco@loro.pl)

obsługę serwisową z dedykowanymi płynami kontrolnymi, których koszt pokryje Wykonawca?

### Odpowiedź 3

Tak Zamawiający wymaga.

### Pytanie 4

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 1 w pozycji 61 specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

### Odpowiedź 4

Tak Zamawiający wymaga.

### Pytanie 5

Czy zamawiający wymaga w pakiecie 1 w pozycji 61 aby glukometry zasilane były ogólnodostępnymi bateriami AAA 1,5V (tzw. Mały paluszek)?

### Odpowiedź 5

Tak Zamawiający wymaga.

### Pytanie 6

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 4 poz. 22 i dopuści: Chusteczki do dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego, rozmiar 17 x 23 cm, nasączone 36,8 % alkoholem izopropylowym, i 47,3% etanolem, konfekcjonowane po 100 sztuk w opakowaniu-tuba- Spektrum do 1 minuty: bakterie (Enterococcus hirae, Pseudomonas aeruginosa, Staphylococcus warunki czyste i brudne), grzyby (Candida albicans warunki czyste i brudne), wirusy (Polio i Adeno do 1 minuty) (13727, 13624, 14476)?

lub

Chusteczki do dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego, rozmiar 12 x 18 cm, nasączone 36,8 % alkoholem izopropylowym, i 47,3% etanolem, konfekcjonowane po 150 sztuk w opakowaniu-tuba- Spektrum do 1 minuty: bakterie (Enterococcus hirae, Pseudomonas aeruginosa, Staphylococcus warunki czyste i brudne), grzyby (Candida albicans warunki czyste i brudne), wirusy (Polio i Adeno do 1 minuty) (13727, 13624, 14476)?

lub

Chusteczki do dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego, rozmiar 12 x 18 cm, nasączone 36,8 % alkoholem izopropylowym, i 47,3% etanolem, konfekcjonowane po 200 sztuk w opakowaniu-tuba- Spektrum do 1 minuty: bakterie (Enterococcus hirae, Pseudomonas aeruginosa, Staphylococcus warunki czyste i brudne), grzyby (Candida albicans warunki czyste i brudne), wirusy (Polio i Adeno do 1 minuty) (13727, 13624, 14476)?





# LUBUSKIE CENTRUM ORTOPEDII

im. dr. Lecha Wierusza w Świebodzinie Spółka z o.o.

ul. Zamkowa 1

REGON 000290630

tel.: 68 475 06 01

<http://www.loro.pl>

66-200 Świebodzin

NIP 9271938119

fax: 68 475 06 02,

mail: [lco@loro.pl](mailto:lco@loro.pl)

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

## Odpowiedź 6

Zamawiający nie wydziela do osobnego pakietu produktu z pakietu 4 poz. 22 i nie zmienia zapisów SIWZ.

## Pytanie 7

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 4 poz. 23 i dopuści: Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzyw sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (*C. albicans*) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 12x18cm, 150 sztuk w opakowaniu typu tuba?

lub

Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzyw sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (*C. albicans*) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 12x18cm, 200 sztuk w opakowaniu typu tuba?

i

Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzyw sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (*C. albicans*) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 17x23cm, 100 sztuk w opakowaniu typu tuba?

i

Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany,





# LUBUSKIE CENTRUM ORTOPEDII

im. dr. Lecha Wierusza w Świebodzinie Spółka z o.o.

ul. Zamkowa 1  
66-200 Świebodzin

REGON 000290630  
NIP 9271938119

tel.: 68 475 06 01  
fax: 68 475 06 02,  
<http://www.loro.pl>  
mail: [lco@loro.pl](mailto:lco@loro.pl)

metal, gumy, tworzyw sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (*C. albicans*) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 18x25cm, 300 sztuk w opakowaniu typu wiaderko?

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

## Odpowiedź 7

Zamawiający nie wydziela do osobnego pakietu produktu z pakietu 4 poz. 23 i nie zmienia zapisów SIWZ.

## Pytanie 8

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkty z Pakietu 4 poz. 24 i 25 i dopuści: Suche chusteczki do nasączania dowolnymi dezynfekcyjnymi preparatami o wysokiej jakości, niskopyłowe do dezynfekcji wszystkich zmywalnych powierzchni oraz doskonałej wydajności mycia. Jedna chusteczka nawilża powierzchnię ok. 2m<sup>2</sup>. Chusteczki dostarczane w rolkach, jedna rolka zawiera 100 chusteczek o wymiarach 30x34 cm i gramaturze 70g/m<sup>2</sup>. Chusteczka wykonana z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy. Każda rolka pakowana oddzielnie w folię ochronną. Do każdej rolki dołączona naklejka informacyjna (bezpieczeństwa), której wypełnienie eliminuje możliwość złego zastosowania produktu. Naklejka umożliwia uzupełnienie: nazwy preparatu, stężenia, daty napełnienia, daty przydatności, imienia i nazwiska osoby przygotowującej. Chusteczki kompatybilne z dowolnym preparatem do dezynfekcji. Oraz kompatybilny z nimi trwały, wytrzymały, wielokrotnego użytku, ułatwiający wyjmowanie dozownik do systemu suchych chusteczek. Dozownik z możliwością wymiany zamknięć (standardowe wieczko w kolorze białym, możliwość zastosowania dodatkowego kompletu naklejek w kolorze, żółtym, niebieskim i czerwonym) w celu łatwego oznakowania, do czego przeznaczone są chusteczki. Dozownik wykonany z polipropylenu PP.

lub

Suche chusteczki do nasączania dowolnymi dezynfekcyjnymi preparatami o wysokiej jakości, niskopyłowe do dezynfekcji wszystkich zmywalnych powierzchni oraz doskonałej wydajności mycia. Jedna chusteczka nawilża powierzchnię ok. 2m<sup>2</sup>. Chusteczki dostarczane w rolkach, jedna rolka zawiera 300 chusteczek o wymiarach 18x25 cm i gramaturze 70g/m<sup>2</sup>. Chusteczka wykonana z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy. Każda rolka pakowana oddzielnie w folię ochronną. Do każdej rolki dołączona naklejka informacyjna (bezpieczeństwa), której wypełnienie eliminuje możliwość złego zastosowania produktu. Naklejka umożliwia uzupełnienie: nazwy preparatu, stężenia, daty napełnienia, daty przydatności, imienia i nazwiska osoby przygotowującej. Chusteczki kompatybilne z dowolnym preparatem do dezynfekcji. Oraz kompatybilny z nimi trwały, wytrzymały, wielokrotnego użytku, ułatwiający wyjmowanie dozownik do systemu suchych chusteczek. Dozownik z możliwością wymiany zamknięć (standardowe wieczko w kolorze białym, możliwość zastosowania dodatkowego kompletu naklejek w kolorze, żółtym, niebieskim i czerwonym) w celu łatwego oznakowania, do czego przeznaczone są chusteczki. Dozownik wykonany z polipropylenu PP.

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

## Odpowiedź 8





# LUBUSKIE CENTRUM ORTOPEDII

im. dr. Lecha Wierusza w Świebodzinie Spółka z o.o.

ul. Zamkowa 1  
66-200 Świebodzin

REGON 000290630  
NIP 9271938119

tel.: 68 475 06 01  
fax: 68 475 06 02,  
<http://www.loro.pl>  
mail: [lco@loro.pl](mailto:lco@loro.pl)

Zamawiający nie wydziela do osobnego pakietu produktu z pakietu 4 poz. 24 i 25 i nie zmienia zapisów SIWZ.

## Pytanie 9

Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsułek, ampułek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

## Odpowiedź 9

Zgodnie z SIWZ str.4 „W przypadku leków dopuszczalne jest zaoferowanie innego leku niż wskazany w formularzu cenowym, tzw. odpowiednika – lek równoważny. Zamawiający wyraża zgodę na zastosowanie leku równoważnego pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniącego się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania. Tabletki może mieć postać drażetki, kapsułki, tabletki powlekanej, tabletki dojelitowej i odwrotnie. Ampułka może mieć postać fiołki i odwrotnie. Zamawiający wyraża zgodę na zamianę fiołki na ampułko-strzykawkę natomiast nie wyraża zgody na zamianę ampułko-strzykawki na fiołkę. Dopuszczalne jest zaoferowanie towarów pakowanych inaczej niż zostało to opisane w formularzu cenowym pod warunkiem zastosowania zbiorczego opakowania mniejszego od określonego przez Zamawiającego oraz prawidłowego przeliczenia przez Wykonawcę swojej oferty odpowiednio do ilości określonych w formularzu cenowym w zaokrągleniu do pełnego opakowania w górę ( np. op./50 szt. = 2 x op./25 szt. lub np. op./50 szt. = 5 x op./12 szt.).”

## Pytanie 10

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

## Odpowiedź 10

Patrz odpowiedź nr 9

## Pytanie 11

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki? Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane? Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o powolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu , zamiast tabletek dojelitowych – kapsułki dojelitowe i odwrotnie? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

## Odpowiedź 11

Patrz odpowiedź nr 9

## Pytanie 12

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: amp.-fiol.; fiol.-amp- strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

## Odpowiedź 12

Patrz odpowiedź nr 9



## Pytanie 13

Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży ?

## Odpowiedź 13

Zgodnie z SIWZ str.4 „W przypadku gdy lek znajdujący się w formularzu cenowym nie jest produkowany lub jest tymczasowo wycofany z produkcji i nie można zastosować odpowiadającego mu zamiennika/odpowiednika należy nie wyceniać danej pozycji formularza cenowego oraz zaznaczyć w danym wierszu „lek wycofany z produkcji – brak zamiennika”. W takim przypadku wykonawca musi załączyć oświadczenie producenta w języku polskim potwierdzające fakt zaprzestania produkcji lub fakt tymczasowego zaprzestania produkcji leku na dzień składania ofert.”

## Pytanie 14

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

## Odpowiedź 14

Patrz odpowiedź nr 13

## Pytanie 15

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 149. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

## Odpowiedź 15

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

## Pytanie 16

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 78. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp?

## Odpowiedź 16

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

## Pytanie 17

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

## Odpowiedź 17

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

## Pytanie 18

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 52. W związku z niedostępnością leku w dawce 1,6mg/ml, proszę o dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 2mg/ml a 200ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

## Odpowiedź 18

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.



# LUBUSKIE CENTRUM ORTOPEDII

im. dr. Lecha Wierusza w Świebodzinie Spółka z o.o.

ul. Zamkowa 1  
66-200 Świebodzin

REGON 000290630  
NIP 9271938119

tel.: 68 475 06 01    <http://www.loro.pl>  
fax: 68 475 06 02,    mail: [lco@loro.pl](mailto:lco@loro.pl)

## Pytanie 19

Dotyczy pakiet nr 1 pozycja 9. Czy Zamawiający dopuszcza preparat pakowany a 21 sztuk?

### Odpowiedź 19

Patrz odpowiedź nr 9

## Pytanie 20

Dotyczy pakietu nr 1 pozycja 116. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu ZinoDr krem 125 g?

### Odpowiedź 20

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

## Pytanie 21

Dotyczy pakiet nr 1 pozycja 40. Czy Zamawiający dopuszcza preparat pakowany a 20 sztuk?

### Odpowiedź 21

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

## Pytanie 22

Dotyczy pakiet nr 1 pozycja 146. Czy Zamawiający dopuszcza preparat pakowany a 100 sztuk?

### Odpowiedź 22

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

## Pytanie 23

Dotyczy pakiet nr 1 pozycja 155. Czy Zamawiający dopuszcza preparat pakowany a 100 sztuk?

### Odpowiedź 23

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

## Pytanie 24

Proszę o informację czy wyrażają Państwo zgodę na wycenę wapna sodowanego 5kg 10 opakowań?

### Odpowiedź 24

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

## Pytanie 25

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu TribioDr. zawierającego kombinację trzech szczepów bakterii: Lactobacillus acidophilus, Lactobacillus delbrueckii subsp. Bulgaricus, Bifidobacterium lactis w kapsułce o łącznej ilości 1,6 mld CFU?

### Odpowiedź 25

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

## Pytanie 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

### Odpowiedź 26

Patrz odpowiedź nr 9

## Pytanie 27





# LUBUSKIE CENTRUM ORTOPEDII

im. dr. Lecha Wierusza w Świebodzinie Spółka z o.o.

ul. Zamkowa 1

REGON 000290630

tel.: 68 475 06 01

<http://www.loro.pl>

66-200 Świebodzin

NIP 9271938119

fax: 68 475 06 02,

mail: [lco@loro.pl](mailto:lco@loro.pl)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki na ampułki?

## **Odpowiedź 27**

Patrz odpowiedź nr 9

## **Pytanie 28**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?

## **Odpowiedź 28**

Patrz odpowiedź nr 9

## **Pytanie 29**

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

## **Odpowiedź 29**

Patrz odpowiedź nr 13

## **Pytanie 30**

Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.)

## **Odpowiedź 30**

Zamawiający pod pojęciem zmiany wielkości opakowania rozumie możliwości zmiany wielkości opakowania tj. zgodnie z SIWZ str. 4 „Dopuszczalne jest zaoferowanie towarów pakowanych inaczej niż zostało to opisane w formularzu cenowym pod warunkiem zastosowania zbiorczego opakowania mniejszego od określonego przez Zamawiającego oraz prawidłowego przeliczenia przez Wykonawcę swojej oferty odpowiednio do ilości określonych w formularzu cenowym w zaokrągleniu do pełnego opakowania w górę ( np. op./50 szt. = 2 x op./25 szt. lub np. op./50 szt. = 5 x op./12 szt.)”

## **Pytanie 31**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

## **Odpowiedź 31**

Zgodnie z SIWZ str. 4 „Dopuszczalne jest zaoferowanie towarów pakowanych inaczej niż zostało to opisane w formularzu cenowym pod warunkiem zastosowania zbiorczego opakowania mniejszego od określonego przez Zamawiającego oraz prawidłowego przeliczenia przez Wykonawcę swojej oferty odpowiednio do ilości określonych w formularzu cenowym w zaokrągleniu do pełnego opakowania w górę ( np. op./50 szt. = 2 x op./25 szt. lub np. op./50 szt. = 5 x op./12 szt.)”

## **Pytanie 32**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1, poz. 17 (Bupivacainum spinal heavy 0,5% a 4 ml, roztwór hiperbaryczny) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules





# LUBUSKIE CENTRUM ORTOPEDII

im. dr. Lecha Wierusza w Świebodzinie Spółka z o.o.

ul. Zamkowa 1

REGON 000290630

tel.: 68 475 06 01 <http://www.loro.pl>

66-200 Świebodzin

NIP 9271938119

fax: 68 475 06 02, mail: [lco@loro.pl](mailto:lco@loro.pl)

and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

## Odpowiedź 32

Zamawiający wymaga pakowania w jałowe blistry.

## Pytanie 33

dot: pakietu nr 1, poz. 77 (MARCAINA C ADREN. 0,5% AMP 0,5% AMP 20ML inj.):

Czy w związku z tymczasowym brakiem produkcji MARCAINE-ADRENALINE 0,5% 5 FIOLA 20 ML ROZT. DO WSTRZ. (5 MG + 0,005 MG)/ML i brakiem odpowiednika, Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w/w pozycji, podając ostatnią cenę sprzedaży oraz informację o braku, bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę za nieterminową dostawę leku?

## Odpowiedź 33

Zgodnie z SIWZ str.4 „W przypadku gdy lek znajdujący się w formularzu cenowym nie jest produkowany lub jest tymczasowo wycofany z produkcji i nie można zastosować odpowiadającego mu zamiennika/odpowiednika należy nie wyceniać danej pozycji formularza cenowego oraz zaznaczyć w danym wierszu „lek wycofany z produkcji – brak zamiennika”. W takim przypadku wykonawca musi załączyć oświadczenie producenta w języku polskim potwierdzające fakt zaprzestania produkcji lub fakt tymczasowego zaprzestania produkcji leku na dzień składania ofert.”

Odpowiedzi udzieli:

Pytanie 1,2,32,33 – Mariola Zaborowska-Stanek.....

*M. Zaborowska-Stanek*  
specjalista anestezjologii

Pytanie 3-5, 9-31 – Anna Nikody.....

Pytanie 6-8 – Jolanta Keklak.....

Zatwierdzam:

Elżbieta Kozak

Prezes LCO Sp. z o. o.